Oxidn. hair dye compsns. - contg. new or known 4,5-diamino-pyrazole derivs.

Patent Assignee: L'OREAL SA

Inventors: BURANDE A; HOCQUAUX M; MALLE G; VIDAL L

			Pa	atent Fami	ily				
Patent Number	Kind	Date	Ap	plication	Number	Kind	Date	Week	Туре
EP 740931	A1	19961106	EP	96400950		A	19960503	199649	В
WO 9634591	A1	19961107	WO	96FR675		А	19960503	199650	
FR 2733749	A1	19961108	FR	955422		A	19950505	199701	
EP 740931	B1	19970820						199738	
DE 69600054	E	19970925	DE	600054		A	19960503	199744	
			EP	96400950		A	19960503		
ES 2109111	Т3	19980101	ΕP	96400950		A	19960503	199809	
JP 10506672	W	19980630	JP	96533082		A	19960503	199836	
			WO	96FR675		A	19960503		
BR 9608393	A	19990504	BR	968393		A	19960503	199924	
			WO	96FR675		A	19960503		
JP 2000186226	A	20000704	JΡ	96533082		A	19960503	200037	
			JP	99371719		A	19960503		
US 6099592	A	20000808	บร	96642622		A	19960503	200040	
JP 3128245	B2	20010129	JP	96533082		A·	19960503	200113	
			WO	96FR675		A	19960503		
RU 2168326	C2	20010610	WO	96FR675		A	19960503	200143	
			RU	97120112		A	19960503		
<u>US 6338741</u>	B1	20020115	US	96642622		A	19960503	200208	
			US	200049476	52	A	20000131		
US 20020050013	A1	20020502	US	96642622		A	19960503	200234	
			US	200049476	52	A	20000131		
			US	200197876	54	A	20011018		
CN 1189772	A	19980805	CN	96195290		A	19960503	200272	
US 20030019051	A9	20030130	US	96642622		A	19960503	200311	
			บร	200049476	52	A	20000131		
			บร	200197876	54	A	20011018		
JP 3416090	B2	20030616	JР	96533082		A	19960503	200340	
Addressed and other company on the parameters of the company of th			JР	99371719		A	19960503		
<u>US_6645258</u>	B2	20031111	us	96642622		A	19960503	200382	,
			บร	200049476	52	A	20000131		
			us	200197876	54	A	20011018		
CA 2217333	С	20040106	CA	2217333		A	19960503	200406	
			WO	96FR675		Α	19960503	•	

Priority Applications (Number Kind Date): FR 955422 A (19950505)

Cited Patents: EP 216334 ; EP 375977 ; FR 2586913; GB 2180215; WO 9408969; WO 9408970; WO 9408971

	1 1	-41194496	rage	Main IPC	Filing Notes	
EP 740931	A1	F	32	A61K-007/13		
Designated Sta	ates	(Regional): AT	BE CH DE DK	ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC	
WO 9634591	A1	F	60			
Designated Sta	ates	(National): BR	CA CN JP PL	RU	
FR 2733749	A1		56	C07D-231/38		
EP 740931	B1	F	46			
Designated Sta NL PT SE	ates	(Regional): AT	BE CH DE DK	ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC	
DE 69600054	E				Based on patent EP 740931	
ES 2109111	Т3				Based on patent EP 740931	
JP 10506672	W		66	C09B-067/42	Based on patent WO 9634591	
BR 9608393	A				Based on patent WO 9634591	
JP 2000186226	A		23	C09B-067/42	Div ex application JP 96533082	
<u>US 6099592</u>	A			A61K-007/13		
JP 3128245	B2		21	C09B-057/00	Previous Publ. patent JP 10506672	
			·····		Based on patent WO 9634591	
RU 2168326	C2			A61K-007/13	Based on patent WO 9634591	
<u>US 6338741</u>	В1			A61K-007/13	Cont of application US 96642622	
					Cont of patent <u>US 6099592</u>	
US 20020050013	A1			A61K-007/13	Cont of application US 96642622	
					Cont of application US 2000494762	
					Cont of patent <u>US 6099592</u>	
CN 1189772	A			A61K-007/13		
US 20030019051	A9			A61K-007/13	Cont of application US 96642622	
·					Cont of application US 2000494762	
					Cont of patent <u>US 6099592</u>	
			Cont of patent <u>US 6338741</u>			
JP 3416090	B2		24	C09B-067/42	Div ex application JP 96533082	
				Previous Publ. patent JP 2000186226		
US 6645258	B2			A61K-007/13	Cont of application US 96642622	
					Cont of application US 2000494762	
					Cont of patent <u>US 6099592</u>	

					Cont	of	patent	US	6338741
CA 2217333	С	F		C07D-231/38	Based	i or	n patent	. WC	9634591

Abstract: EP 740931 A

Oxidn. dye compsns. for dyeing keratinic fibres, esp. human hair, contain 3substd. 4,5-diamino-pyrazoles of formula (I) or their acid-addn. salts as developers. R1-R5 = H; 1-6C alkyl; 2-4C hydroxyalkyl or aminoalkyl; phenyl opt. substd. by halo, 1-4C alkyl, 1-4C alkoxy, NO2, CF3, NH2 or 1-4C alkylamino; benzyl opt. substd. by halo, 1-4C alkyl, 1-4C alkoxy, methylenedioxy or NH2; or (CH2)mX(CHY)nZ; or R3 can also = NH2 or 1-4C alkylamino when R2 = H; m, n = 1-3; X = O or NH; Y = H or Me; Z = Me, OR or NRR'; R, R' = H, Me or Et; R6 = 1-6C alkyl; 1-4C hydroxyalkyl, 1-4C aminoalkyl; mono- or di(1-4C alkyl)amino(1-4C alkyl); (1-4C hydroxyalkyl)amino(1-4C alkyl); (1-4C alkoxy)methyl; phenyl opt. substd. by halo, 1-4C alkyl, 1-4C alkoxy, NO2, CF3, NH2 or 1-4C alkylamino; benzyl opt. substd. by halo, 1-4C alkyl, 1-4C alkoxy, methylenedioxy or NH2; thienyl, furyl or pyridyl; or (CH2)pO(CH2)qOR''; p, q = 1-3; R'' = H or Me; provided that: (a) at least one of R2-R5 = H; (b) only one of R2 and R3, and only one of R4 and R5, can be opt. substd. phenyl, benzyl or (CH2)mX(CHY)nZ; (c) when R4 = R5 = H, then R1+R2+R3 can form a hexahydropyrimidine or tetrahydroimidazole ring opt. substd. by 1-4C alkyl or 1,2,4-tetrazolyl; and (d) when R2-R5 = H or 1-6C alkyl, then R1 or R6 may also = 2-, 3- or 4pyridyl, 2- or 3-thienyl or 2- or 3-furyl gp. opt. substd. by Me or a cyclohexyl gp.

Cpds. (I) are new when: (i) R6 is not hydroxymethyl, isobutyloxymethyl, methoxyethoxymethyl, cyclohexyl, thienyl, pyridyl, phenyl, methylphenyl, trifluoromethylphenyl or chlorophenyl when R1 = Me, R2, R4 and R5 = H and R3 = H or Me; (ii) R6 is not Ph when R1 = Ph and R2-R5 = H; (iii) R3 is not H, Me or Ph when R1 = Ph, R2, R4 and R5 = H and R6 = Me; (iv) R3 is not Ph when R1 = Ph, R2 = Me or Et, R4 and R5 = H and R6 = Me; (v) R4 is not Me when R1 = Ph, R2, R3 and R5 = H and R6 = Me; (vi) R1 is not chlorophenyl, trifluoroethylphenyl, nitrophenyl or pyridyl when R2-R5 = H and R6 = Me; (vii) R3 is not H, 1-4C alkyl or Ph when R1, R2, R3 and R5 = H and R6 = phenyl opt. substd. by Cl, Me or OMe; (viii) R6 is not Me when R1-R5 = H; (ix) R6 is not Me or Ph when R1 = beta -hydroxyethyl and R2-R5 = H; (x) R6 is not phenyl opt. substd. by Me, Et, OMe or Cl when R4 = Me, R5 = Ph, R2 and R3 = H and R1 = H or Me; (xi) R6 is not Me when R1 = t-Bu and R2-R5 = H; (xii) R6 is not Me or Ph when R1 = pyridyl, R2, R4 and R5 = H and R3 = H or Me; (xiii) R6 is not Me when R1 = Me, Et or 4-aminophenyl, R2, R4 and R5 = H and R3 = H or Ph; (xiv) R3 and/or R6 is not Me when R1 = i-Pr and R2, R4 and R5 = H; and (xv) R6 is not Me or Ph when R1 = H or Ph, R2, R4 and R5 = H and R3 = benzyl, methylphenyl or chlorophenyl.

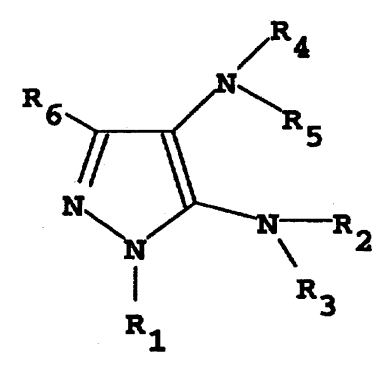
ADVANTAGE - The compsns. give strong colours in shades ranging from red to blue.

Dwg.0/0

EP 740931 B

Composition for the oxidation dyeing of keratin fibres, and in particular of human keratin fibres such as the hair, characterized in that it comprises, in a medium which is suitable for dyeing, at least one 3-substituted 4,5-diaminopyrazole of following formula (I) as oxidation base and/or at least one of the addition salts thereof with an acid; in which: R1, R2, R3, R4 and R5 which may be identical or different, represent a hydrogen atom; a linear or branched C1-C6 alkyl radical; a C2-C4 hydroxyalkyl radical; a C2-C4 aminoalkyl radical; a phenyl radical; a phenyl radical substituted with a halogen atom or a C1-C4 alkyl, C1-C4 alkoxy, trifluoromethyl, amino or C1-C4 alkylamino radical; a benzyl radical; a benzyl radical substituted with halogen atom or with a C1-C4 alkyl, C1-C4 alkoxy, methylenedioxy or amino radical; or a radical -(CH2)m-X-(CHY)n-Z (a) in which m and n are integers, which may be identical or different, between 1 and 3 inclusive, X represents an oxygen atom

or the NH group, Y represents a hydrogen atom or a methyl radical and Z represents a methyl radical, a group OR or NRR' in which R and R', which may be identical or different, denote a hydrogen atom, a methyl radical or an ethyl radical, it being understood that when R2 represents a hydrogen atom, R3 may then also represent an amino or C1-C4 alkylamino radical, R6 represents a linear or branched C1-C6 alkyl radical; a C1-C4 hydroxyalkyl radical; a C1-C4 aminoalkyl radical; a (C1-C4)alkylamino(C1-C4)alkyl radical; a di(C1-C4)alkylamino(C1-C4)alkyl radical; a hydroxy(C1-C4)alkylamino(C1-C4)alkyl radical; a (C1-C4)alkoxymethyl radical; a phenyl radical; a phenyl radical substituted with a halogen atom or with a C1-C4 alkyl, C1-C4 alkoxy, nitro, trifluoromethyl, amino or C1-C4 alkylamino radical; a benzyl radical; a benzyl radical substituted with a halogen atom or with a C1-C4 alkyl, C1-C4 alkoxy, nitro, trifluoromethyl, amino or C1-C4 alkylamino radical; a heterocycle chosen from thiophene, furan and pyridine or alternatively a radical - (CH2)p-O-(CH2)q-OR'', in which p and q are integers, which may be identical or different, between 1 and 3 inclusive and R'' represents a hydrogen atom or a methyl radical, it being understood that, in the above formula (I): at least one of the radicals R2, R3, R5 and R5 represent a hydrogen atom, when R2, or R4, represents a substituted or unsubstituted phenyl radical or benzyl radical or a radical (a) then R3, or R5 cannot represent any of these three radicals, when R4 and R5 simultaneously represent a hydrogen atom, then R1 can form, with R2 and R3, a hexahydropyrimidine or tetrahydroimidazole heterocycle optionally substituted with a C1-C4 alkyl or 1,2,4-tetrazole radical, when R2, R3, R4 and R5 represent a hydrogen atom or a C1-C6 alkyl radical, then R1 or R6 may also represent a 2-, 3- or 4-pyridyl, 2- or 3-thienyl or 2- or 3-furyl heterocyclic residue optionally substituted with a methyl radical or alternatively a cyclohexyl radical. Dwg.0/0



Derwent World Patents Index
© 2004 Derwent Information Ltd. All rights reserved.
Dialog® File Number 351 Accession Number 10990242

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(11) N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

(21) N° d'enregistrement national :

2 733 749

95 05422

51) Int Cl⁶ : C 07 D 231/38, A 61 K 7/13

	DEMANDE DE BREVET D'INVENTION
22) Date de dépôt : 05.05.95.	. (71) Demandeur(s) : L'OREAL SOCIETE ANONYME —

A1

- (22) Date de dépôt : 05.05.95
- (30) Priorité :

FR.

(2) Inventeur(s): VIDAL LAURENT, BURANDE AGNES, MALLE GERARD et HOCQUAUX MICHEL.

- (43) Date de la mise à disposition du public de la demande : 08.11.96 Bulletin 96/45.
- (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- (60) Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- (73) Titulaire(s) :
- 74) Mandataire : L'OREAL.
- 64 COMPOSITIONS POUR LA TEINTURE DES FIBRES KERATINIQUES CONTENANT DES DIAMINO PYRAZOLES, PROCEDE DE TEINTURE, NOUVEAUX DIAMINO PYRAZOLES ET LEUR PROCEDE DE PREPARATION.
- L'invention a pour objet de nouvelles compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques comprenant au moins un dérivé de diaminopyrazole particulier, le procédé de teinture mettant en oeuvre cette composition, de nouveaux dérivés de diaminopyrazole ainsi que leur procédé de préparation.



COMPOSITION POUR LA TEINTURE DES FIBRES KERATINIQUES CONTENANT AU MOINS UN DIAMINOPYRAZOLE, PROCEDE DE TEINTURE, NOUVEAUX DIAMINO PYRAZOLES ET LEUR PROCEDE DE PREPARATION

5

L'invention a pour objet de nouvelles compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques comprenant au moins un 4,5-diamino pyrazole 3-substitué à titre de base d'oxydation, le procédé de teinture mettant en oeuvre cette composition, de nouveaux 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués ainsi que leur procédé de préparation.

10

15

30

- Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols, des composés hétérocycliques tels que des dérivés de diaminopyrazole, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation, ou bases d'oxydation, sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants.
- On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métadinphénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques.
- La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans inconvénient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée et présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être enfin les moins sélectifs possible, c'est à dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possible tout au long d'une même fibre kératinique, qui peut être en effet différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine.

Pour obtenir des nuances rouges, on utilise habituellement, seul ou en mélange avec d'autres bases, et en association avec des coupleurs appropriés, du para-aminophénol, et pour obtenir des nuances bleues, on fait généralement appel à des paraphénylènediamines.

Il a déjà été proposé, notamment dans la demande de brevet EP-A-375 977, d'utiliser certains dérivés de diamino pyrazoles, à savoir plus précisément des 3,4-ou des 4,5-diamino pyrazoles, pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques dans des nuances rouges. Toutefois, l'utilisation des diamino pyrazoles décrits dans cette demande de brevet ne permet pas d'obtenir une riche palette de couleurs et, de plus, le procédé de préparation de ces composés est long et coûteux.

Or, la demanderesse vient maintenant de découvrir, de façon totalement inattendue et surprenante, que l'utilisation de certains 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) définie ci-après, pour partie nouveaux en soi, non seulement convient pour une utilisation comme précurseurs de colorant d'oxydation, mais en outre qu'ils permettent d'obtenir des compositions tinctoriales conduisant à des colorations puissantes, dans des nuances allant du rouge jusqu'au bleu. Enfin, ces composés s'avèrent être aisément synthétisables.

Ces découvertes sont à la base de la présente invention.

10

15

20

25

30

L'invention a donc pour premier objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un 4,5-diamino pyrazole 3-substitué de formule (I) ci-dessous à titre de base d'oxydation et/ou au moins un de ses sels d'addition avec un acide :

$$R_{6}$$
 (3)
 (4)
 (1)
 N
 (5)
 $NR_{2}R_{3}$
 R_{1}
 (1)

dans laquelle:

10

15

20

25

- R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et R_5 , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un radical alkyle en C_1 - C_6 linéaire ou ramifié ; un radical hydroxyalkyle en C_2 - C_4 ; un radical phényle ; un radical phényle substitué par un atome d'halogène ou un radical alkyle en C_1 - C_4 , alcoxy en C_1 - C_4 , nitro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C_1 - C_4 ; un radical benzyle ; un radical benzyle substitué par un atome d'halogène ou par un radical alkyle en C_1 - C_4 , alcoxy en C_1 - C_4 , méthylènedioxy ou amino ; ou un radical

dans lequel m et n sont des nombres entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3 inclusivement, X représente un atome d'oxygène ou bien le groupement NH, Y représente un atome d'hydrogène ou bien un radical méthyle, et Z représente un radical méthyle, un groupement OR ou NRR' dans lesquels R et R', qui peuvent être identiques ou différent, désignent un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou un radical éthyle,

étant entendu que lorsque R₂ représente un atome d'hydrogène, alors R₃ peut également représenter un radical amino ou alkylamino en C₁-C₄,

- R_6 représente un radical alkyle en C_1 - C_6 , linéaire ou ramifié ; un radical hydroxyalkyle en C_1 - C_4 ; un radical aminoalkyle en C_1 - C_4 ; un radical phényle ; un radical phényle substitué par un atome d'halogène ou par un radical alkyle en C_1 - C_4 , alcoxy en C_1 - C_4 , nitro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C_1 - C_4 ; un radical benzyle ; un radical benzyle substitué par un atome d'halogène ou par un radical alkyle en C_1 - C_4 , alcoxy en C_1 - C_4 , nitro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C_1 - C_4 ; un hétérocycle choisi parmi le thiophène, le furane et la pyridine, ou encore un radical - $(CH_2)_p$ -O- $(CH_2)_q$ -OR", dans lequel p et q sont des

nombres entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3 inclusivement et R" représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle,

étant entendu que dans la formule (I) ci-dessus :

- au moins un des radicaux R₂, R₃, R₄ et R₅ représente un atome d'hydrogène,
 - lorsque que R₂, respectivement R₄, représente un radical phényle substitué ou non, ou un radical benzyle ou un radical

alors R₃, respectivement R₅, ne peut représenter aucun de ces trois radicaux,

- lorsque R₄ et R₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R₁ peut former, avec R₂ et R₃, un hétérocycle hexahydropyrimidinique ou tétrahydroimidazolique éventuellement substitué par un radical alkyle en C₁-C₄ ou 1,2,4-tétrazolique,
 - lorsque R₂, R₃, R₄ et R₅ représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁-C₆, alors R₁ ou R₆ peut également représenter un reste hétérocyclique 2, 3 ou 4-pyridyle, 2 ou 3-thiényle, 2 ou 3-furyle éventuellement substitué par un radical méthyle ou bien encore un radical cyclohexyle.

Comme indiqué précédemment, les colorations obtenues avec la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention sont puissantes et permettent d'atteindre des nuances allant du rouge au bleu. L'une des caractéristiques essentielles des bases d'oxydation conformes à l'invention, en particulier par rapport à celles décrites dans le document EP-A-375 977 précité, réside dans la présence d'un radical substituant R₆ sur le cycle pyrazole.

25

15

20

D'une manière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (bases d'oxydation et coupleurs) sont notamment choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates.

Parmi les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I), utilisables à titre de base d'oxydation dans les compositions conformes à l'invention, on peut notamment citer :

- le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(3'-méthylphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
- 10 le 4,5-diamino 3-(4'-méthoxyphényl) 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-phényl pyrazole,
 - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
- 20 le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4.5-diamino 3-méthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
- 25 le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-éthyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-isopropyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
- 30 le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,

- le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole.
- le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole.
- le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole.
- le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthylaminométhyl pyrazole,
 - le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl pyrazole.
 - le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-isopropyl pyrazole,
- 10 le 4,5-diamino 1-éthyl 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
 - le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole.
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-isopropyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole.
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-ter-butyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-phényl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(2-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(3-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(4-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole.
 - le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
 - le 4-amino 1-ter-butyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-tert.butyl 1-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-tert.butyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-phényl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(2'-chlorophényl) pyrazole.
- le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(4'-chlorophényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(3'-trifluorométhylphényl) pyrazole.
 - le 4,5-diamino 1,3-diphényl pyrazole,

et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi ces 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués, on préfère plus particulièrement :

- le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole,
 - le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole,
 - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - et leurs sels d'addition avec un acide.

20

Le ou les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) ci-dessus représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

25

30

Le milieu approprié pour la teinture (ou support) est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C₁-C₄, tels que l'éthanol et l'isopropanol ; le glycérol ; les glycols et éthers de glycols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, les produits analogues et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

5

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques.

10

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

15

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (II) suivante :

20

25

30

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_1 - C_4 ; R_8 , R_9 , R_{10} et R_{11} , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 ou hydroxyalkyle en C_1 - C_4 .

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut encore contenir, en plus des colorants définis ci-dessus, au moins une base d'oxydation additionnelle qui peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation et parmi lesquelles on peut notamment citer les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et

des bases hétérocycliques différentes des 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués utilisés conformément à l'invention.

Parmi les paraphénylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-n-propyl paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine. N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N, N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-amino N-(B-méthoxyéthyl) aniline. paraphénylènediamines décrites dans la demande de brevet français FR 2 630 438, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthylaminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide

20

25

30

10

15

Parmi les para-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-aminométhyl phénol, le 4-amino 2-(β-hydroxyéthyl aminométhyl) phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les ortho-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, citer le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bases hétérocycliques, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques, les dérivés

pyrazoliques différents des 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués utilisés conformément à l'invention, et leurs sels d'addition avec un acide.

Lorsqu'elles sont utilisées, ces bases d'oxydation additionnelles représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

Les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent également renfermer au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct, notamment pour modifier les nuances ou les enrichir en reflets.

Les coupleurs utilisables dans les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent être choisis parmi les coupleurs utilisés de façon classique en teinture d'oxydation et parmi lesquels on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques tels que par exemple les dérivés indoliques, les dérivés indoliniques, les dérivés pyridiniques et les pyrazolones, et leurs sels d'addition avec un acide.

20

25

10

15

Ces coupleurs sont plus particulièrement choisis parmi le 2-méthyl 5-amino phénol, le 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-(β-hydroxyéthyloxy) benzène, le 2-amino 4-(β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxy benzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, le sésamol, l'α-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 6-hydroxy indoline, la 2,6-dihydroxy 4-méthyl pyridine, le 1-H 3-méthyl pyrazole 5-one, le 1-phényl 3-méthyl pyrazole 5-one, et leurs sels d'addition avec un acide.

30 -

Lorsqu'ils sont présents ces coupleurs représentent de préférence de 0,0001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 5 % en poids environ de ce poids.

La composition tinctoriale selon l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones, des agents filmogènes, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a également pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en oeuvre la composition tinctoriale telle que définie précédemment.

25

10

15

20

Selon ce procédé, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, pendant un temps suffisant pour développer la coloration désirée, soit à l'air, soit à l'aide d'un agent oxydant.

Selon une première forme de mise en oeuvre du procédé de l'invention, la coloration des fibres peut être effectuée sans addition d'un agent oxydant, au seul contact de l'oxygène de l'air. Dans ce cas, la composition tinctoriale peut alors éventuellement contenir des catalyseurs d'oxydation, afin d'accélérer le processus d'oxydation.

A titre de catalyseurs d'oxydation, on peut plus particulièrement citer les sels métalliques tels que les sels de manganèse, de cobalt, de cuivre, de fer, d'argent et de zinc.

De tels composés sont par exemple le diacétate de manganèse tétrahydrate, le dichlorure de manganèse et ses hydrates, le dihydrogénocarbonate de manganèse, l'acétylacétonate de manganèse, le triacétate de manganèse et ses hydrates, le trichlorure de manganèse, le dichlorure de zinc, le diacétate de zinc dihydrate, le carbonate de zinc, le dinitrate de zinc, le sulfate de zinc, le dichlorure de fer, le sulfate de fer, le diacétate de cobalt tétrahydrate, le carbonate de cobalt, le dichlorure de cobalt heptahydrate, le chlorure cuivrique, le nitrate d'argent ammoniacal.

Les sels de manganèse sont particulièrement préférés.

5

10

20

25

30

Lorsqu'ils sont utilisés, ces sels métalliques sont généralement mis en oeuvre dans des proportions variant entre 0,001 et 4 % en poids d'équivalent métal par rapport au poids total de la composition tinctoriale et de préférence entre 0,005 et 2 % en poids d'équivalent métal par rapport au poids total de la composition tinctoriale.

Selon une deuxième forme de mise en oeuvre du procédé de l'invention, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.

Selon cette deuxième forme de mise en oeuvre du procédé de teinture de l'invention, on mélange de préférence, au moment de l'emploi, la composition tinctoriale décrite ci-dessus avec une composition oxydante contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques et on laisse poser pendant 3 à 50 minutes environ, de

préférence 5 à 30 minutes environ, après quoi on rince, on lave au shampooing, on rince à nouveau et on sèche.

L'agent oxydant présent dans la composition oxydante telle que définie ci-dessus peut être choisi parmi les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et parmi lesquels on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates. Le peroxyde d'hydrogène est particulièrement préféré.

10

15

20

25

30

5

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant tel que défini ci-dessus est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il est ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition oxydante telle que définie ci-dessus peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture ou tout autre système de conditionnement à plusieurs compartiments dont un premier compartiment renferme la composition tinctoriale telle que définie ci-dessus et un second compartiment renferme la composition oxydante telle que définie ci-dessus. Ces dispositifs peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

Certains composés de formule (I), utilisés à titre de base d'oxydation dans le cadre de la présente invention, sont nouveaux et, à ce titre, constituent un autre objet de l'invention.

5

Ces nouveaux 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués et leurs sels d'addition avec un acide répondent à la formule (l') suivante :

10

dans laquelle R'₁, R'₂, R'₃, R'₄, R'₅ et R'₆ ont les mêmes significations que celles indiquées précédemment pour les radicaux R₁, R₂, R₃, R₄, R₅ et R₆ dans la formule (I), avec néanmoins les réserves suivantes :

15

(i) lorsque R'₁ représente un radical méthyle, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R'₆ est différent d'un radical hydroxyméthyle, isobutyloxyméthyle, méthoxyéthyloxyméthyle, cyclohexyle, thiophène, pyridine, phényle ou phényle substitué par un radical méthyle ou par un radical trifluorométhyle ou par un atome de chlore;

20

(ii) lorsque R'₁ représente un radical phényle non substitué, et que R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₆ est différent d'un radical phényle non substitué;

25

(iii) lorsque R'₁ représente un radical phényle non substitué, et que R'₆ représente un radical méthyle et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₃ est différent d'un atome d'hydrogène, d'un radical méthyle ou phényle non substitué;

- (iv) lorsque R'₁ représente un radical phényle non substitué, et que R'₆ représente un radical méthyle et que R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₂ représente un radical méthyle ou éthyle, alors R'₃ est différent d'un radical phényle non substitué;
- (v) lorsque R'₁ représente un radical phényle non substitué, et que R'₆ représente un radical méthyle et que R'₂, R'₃ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₄ est différent d'un radical méthyle;

10

- (vi) lorsque R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, et que R'₆ représente un radical méthyle, alors R'₁ est différent d'un radical phényle substitué par un atome de chlore, par un radical trifluoroéthyle, nitro ou pyridyle;
- (vii) lorsque R'₁ représente un atome d'hydrogène, et que R'₆ représente un radical phényle ou un radical phényle substitué par un atome de chlore, par un radical méthyle ou méthoxy et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₃ est différent d'un atome d'hydrogène, d'un radical alkyle en C₁-C₄ ou phényle non substitué;

20

25

30

- (viii) lorsque R'₁, R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle ;
- (ix) lorsque R'₁ représente un radical β-hydroxyéthyle, et que R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué;
- (x) lorsque R'₄ représente un radical méthyle, et que R'₅ représente un radical phényle non substitué et que R'₂ et R'₃ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R'₆ est différent d'un radical phényle non substitué ou d'un radical phényle substitué par un radical méthyle, éthyle, méthoxy ou par un atome de chlore;

- (xi) lorsque R'₁ représente un radical ter-butyle, et que R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle;
- (xii) lorsque R'₁ représente un radical pyridyle, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué;
- (xiii) lorsque R'₁ représente un radical méthyle, éthyle ou 4-aminophényle, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un radical phényle non substitué alors R'₆ est différent d'un radical méthyle;
- (xiv) lorsque R'₁ représente un radical isopropyle, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors au moins un des radicaux R'₃ et R'₆ est différent d'un radical méthyle;
- (xv) lorsque R'₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical phényle non substitué, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₃ représente un radical benzyle ou un radical phényle substitué par un radical méthyle ou par un atome de chlore, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué.
- Parmi les nouveaux composés de formule (l'), on peut notamment citer :
 - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
- 30 le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(3'-méthylphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-(4'-méthoxyphényl) 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,

- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
- 5 le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-phényl pyrazole,
 - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole.
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3, hydroxyméthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 1-benzyl 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole,
- le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-éthyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-isopropyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
- 25 le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole;
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthylaminométhyl pyrazole,
 - le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
 - le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,

- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-isopropyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-ter-butyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-phényl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(2'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(3'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(4'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
 - le 4-amino 1-ter-butyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
 - le 1-(4'-chlorobenzyl) 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les nouveaux composés de formule (l'), on préfère plus particulièrement :

- le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- 20 le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - et leurs sels d'addition avec un acide.

L'invention a également pour objet les procédés de préparation des composés nouveaux de formule (l').

30

Lorsque R'₆ représente un radical méthyle et que R'₁ est différent d'un atome d'hydrogène, (composés de formule (l'A) ci-dessous), on utilise de préférence le procédé A répondant au schéma de synthèse suivant :

consistant à faire réagir, dans une première étape, un 3-aminocrotononitrile ① avec une hydrazine monosubstituée ②, à une température généralement supérieure à 90°C, et de préférence comprise entre 95 et 150°C, dans un solvant alcoolique, puis, dans une deuxième étape, à nitroser le 5-aminopyrazole ③ en position 4, par réaction avec un nitrite minéral ou organique pour donner le 5-amino 4-nitrosopyrazole ④ qui conduit, dans une troisième étape, par hydrogénation catalytique aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l'A).

10

15

20

Pour un bon contrôle de la température lors de la première étape, on préfère généralement opérer au reflux du solvant utilisé. Parmi les alcools utilisés à titre de solvant réactionnel, on peut plus particulièrement citer le n-propanol, le 1-butanol, le 2-butanol, le 2-méthyl 1-butanol, le 3-méthyl 1-butanol, le 2-méthyl 1-propanol, le n-pentanol, le 2-pentanol, le 3-méthyl 3-pentanol, le 4-méthyl 2-pentanol ou encore le 2-éthyl 1-butanol.

Parmi les nitrites minéraux, on peut par exemple utiliser le nitrite de sodium ou de potassium, en milieu acide acétique aqueux, à une température comprise de préférence entre 0 et 5°C.

Parmi les nitrites organiques, on peut par exemple utiliser le nitrite d'isoamyle, en conduisant la réaction à température ambiante, dans un alcool inférieur en présence d'un acide tel que l'acide chlorhydrique ou l'acide acétique.

L'hydrogénation catalytique des composés ① est de préférence effectuée dans un alcool inférieur, en présence d'un catalyseur tel que le palladium sur charbon, à un température généralement comprise entre 20 et 100°C.

5

Lorsque R'₆ est différent d'un radical méthyle et lorsque R'₁ est différent d'un atome d'hydrogène, (composés de formule (l'B) ci-dessous), on utilise de préférence le procédé B répondant au schéma de synthèse suivant :

10

consistant à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoacétonitrile ® avec une hydrazine monosubstituée ②, à une température généralement comprise entre 20 et 150°C, dans un solvant alcoolique, pour obtenir le 5-aminopyrazole ® qui est ensuite nitrosé en position 4, dans une deuxième étape, pour donner un 4-nitro 5-amino pyrazole ⑦ qui est ensuite lui-même hydrogéné, dans une troisième étape, pour conduire aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l'B).

Les solvants utilisés selon ce procédé B sont les mêmes que ceux cités pour le procédé A décrit précédemment.

20

15

Les réactions de nitrosation et d'hydrogénation sont réalisées selon les conditions décrites pour le procédé A décrit précédemment.

Lorsque R'₆ représente un radical à fort encombrement stérique, (composés de formule (l'C) ci-dessous), on utilise de préférence le procédé C répondant au schéma de synthèse suivant :

consistant à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoacétonitrile ® avec une hydrazine monosubstituée @ pour obtenir un 5-aminopyrazole ® selon les conditions opératoires mentionnées pour le procédé B décrit précédemment. Le 5-aminopyrazole ® est ensuite acétylé en position 5, dans une deuxième étape, pour conduire à un 5-acétylamino pyrazole ® qui est lui-même ensuite nitré en position 4 et désacétylé en position 5, dans une troisième étape, pour donner un 5-amino 4-nitro pyrazole ®, de préférence par l'acide nitrique fumant en milieu sulfurique concentré, à une température de préférence comprise entre 0 et 5°C. Le 5-amino 4-nitro pyrazole ® est ensuite hydrogéné, dans une quatrième étape, selon les conditions opératoires mentionnées dans le procédé A ci-dessus, pour conduire aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l'C).

Lorsque l'un des radicaux R'₂ ou R'₃ est différent d'un atome d'hydrogène, (composés de formule (l'D) ci-dessous), on utilise de préférence le procédé D répondant au schéma de synthèse suivant :

consistant à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoester (10) avec une hydrazine ②, pour obtenir un 5-hydroxypyrazole (11), qui est en équilibre avec sa forme tautomère pyrazol-5-one, tel que décrit par exemple dans Org. Synth., Edward C. TAYLOR, (1976), 55, 73-7. Le 5-hydroxypyrazole (11) est ensuite nitré en position 4, dans une deuxième étape, puis chloré en position 5, dans une troisième étape, selon la méthode telle que décrite par exemple dans le brevet US 4 025 530. Le 5-chloro 4-nitro pyrazole (13) conduit ensuite, dans une quatrième étape, en présence d'une amine primaire H₂N-R'₃, à un 5-amino 4-nitro pyrazole (14), puis dans une cinquième étape, par hydrogénation catalytique, selon la méthode décrite ci-dessus pour le procédé A, aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l'D).

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans pour autant en limiter la portée.

EXEMPLES DE PREPARATION

EXEMPLE DE PREPARATION 1 : Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole

a) Préparation du 5-amino 1,3-diméthyl pyrazole

A une solution de 16,5 g (0,2 mole) de 3-aminocrotononitrile dans 40 cm³ de n-pentanol, on a ajouté 12,9 g (0,28 mole) de méthylhydrazine. La solution a été portée au reflux pendant 3 heures. Le pentanol, ainsi que l'excès de méthylhydrazine, ont ensuite été distillés sous pression réduite. Le précipité beige obtenu a été repris par 150 cm³ d'heptane, essoré sur verre fritté puis séché sous vide à une température de 40°C. On a obtenu 13,5 g de 5-amino 1,3-diméthyl pyrazole sous forme d'un solide beige dont le point de fusion était compris entre 80 et 81°C.

b) Préparation du 5-amino 1,3-diméthyl 4-nitroso pyrazole

20

25

5

10

A une solution de 11,1 g (0,1 mole) de 5-amino 1,3-diméthyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 125 cm³ d'éthanol absolu, on a ajouté goutte à goutte 1 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N, puis 13,5 cm³ de nitrite d'isoamyle à 0°C. La solution a ensuite été ramenée et laissée à température ambiante pendant 4 heures. Le milieu réactionnel a alors été filtré sur verre fritté et le précipité obtenu a été lavé par 100 cm³ d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 7,5 g de 5-amino 1,3-diméthyl 4-nitroso pyrazole sous forme d'un solide orangé dont le point de fusion était compris entre 169 et 171°C.

c) Préparation du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole

A une solution de 7 g (0,05 mole) de 5-amino 1,3-diméthyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm3 d'éthanol, on a ajouté 1,2 g de palladium sur charbon à 5 % en poids et contenant 50 % d'eau. La suspension a été placée dans un hydrogénateur sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75°C, pendant 3 heures, sous vive agitation. Le milieu réactionnel a été versé dans une solution de 50 cm³ d'éthanol et de 17 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N refroidie à 0°C. Cette solution a ensuite été clarifiée par filtration sur verre fritté, puis évaporée à sec sous pression réduite. Le solide brun obtenu a été repris au reflux de 45 cm³ d'éthanol chlorhydrique 5 N et de 13 cm³ d'eau, puis on a refroidi à température ambiante. Le précipité blanc obtenu a été essoré sur verre fritté, puis séché sous vide à température ambiante. On a obtenu 5,7 g de dichlorhydrate de 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, sous forme de cristaux blancs dont le point de décomposition était compris entre 210 et 212 °C. L'analyse élémentaire calculée pour $C_5H_{10}N_4$, 2 HCl était :

	%	С	Н	N	· CI
Calculé		30,17	6,08	28,14	35,62
Trouvé		30,15	6,08	28,07	35,77

10

15.

20 <u>EXEMPLE DE PREPARATION 2</u>: Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole

a) Préparation du 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-phényl pyrazole

A une solution de 17,3 g (0,1 mole) de 5-amino 3-méthyl 1-phényl pyrazole dans 200 cm³ d'éthanol absolu, on a ajouté goutte à goutte 0,5 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N puis 13,5 cm³ de nitrite d'isoamyle à 0°C. La solution a ensuite été ramenée et laissée à température ambiante pendant 4 heures. Un solide orange a cristallisé. Ce solide a été essoré sur verre fritté et lavé par 100 cm³ d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 17 g de 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-phényl pyrazole sous forme d'un solide orange dont le point de fusion était compris entre 202 et 204 °C.

b) Préparation du dichlorhydrate de 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole

A une solution de 10 g (0,05 mole) de 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-phényl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 80 cm3 d'éthanol absolu et 20 cm3 d'acide chlorhydrique 2 N, on a ajouté 1,2 g de palladium sur charbon à 5% en poids contenant 50 % d'eau. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75°C, sous vive agitation, pendant 3 heures. Le contenu de l'hydrogénateur a ensuite été récupéré et filtré sur verre fritté. Le filtrat a été coulé dans une solution à 0°C de 70 cm3 d'éthanol absolu et de 30 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N puis évaporé à sec. Le résidu a été repris par 100 cm³ d'éther isopropylique : un solide beige a cristallisé. Ce solide a été essoré sur verre fritté puis lavé par 100 cm³ d'éther isopropylique et purifié par recristallisation dans un mélange de 100 cm³ d'eau et de 50 cm³ d'une solution éthanolique d'acide chlorhydrique 3,5 M. Le solide cristallisé a été essoré sur verre fritté, lavé par 100 cm³ d'éther isopropylique et séché sous vide à température ambiante. On a obtenu 8 g de dichlorhydrate de 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole sous forme d'un solide blanc, dont le point de fusion était compris entre 208 et 210 °C. L'analyse élémentaire calculée pour C₁₀H₁₂N₄, 2 HCl était :

30

10

15

20

25

	%	С	Н	N	CI
Calculé		45,99	5,40	21,45	27,15
Trouvé		46,17	5,40	21,32	27,10

EXEMPLE DE PREPARATION 3 : Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole

a) Préparation du 5-amino 1-méthyl 3-phényl pyrazole

5

10

15

20

25

A une solution de 29 g (0,2 mole) de benzoylacétonitrile dans 100 cm³ de n-pentanol, on a ajouté 14,7 cm³ (0,28 mole) de méthylhydrazine et on a chauffé au reflux pendant 2 heures. On a ensuite distillé le n-pentanol ainsi que l'excès de méthylhydrazine sous pression réduite. On a obtenu un solide beige qui a été repris par 100 cm³ d'heptane à température ambiante et essoré sur verre fritté. Après séchage sous vide à une température de 40 °C, on a obtenu 27 g de 5-amino 1-méthyl 3-phényl pyrazole sous forme d'un solide beige dont le point de fusion était compris entre 104 et 106 °C.

b) Préparation du 5-amino 1-méthyl 4-nitroso 3-phényl pyrazole

A une solution de 17,3 g (0,1 mole) de 5-amino 1-méthyl 3-phényl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm³ d'éthanol absolu, on a ajouté goutte à goutte 0,5 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N puis 13,5 cm³ de nitrite d'isoamyle à 0°C. La solution a ensuite été ramenée et laissée à température ambiante pendant 4 heures. Un solide orange a cristallisé. Il a été essoré sur verre fritté et lavé par 100 cm³ d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 17 g de 5-amino 1-méthyl 4-nitroso 3-phényl pyrazole sous forme d'un solide orange dont le point de fusion était compris entre 224 et 226 °C.

c) Préparation du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole

A une solution de 10 g (0,05 mole) de 5-amino 1-méthyl 4-nitroso 3-phényl pyrazole. obtenu à l'étape précédente, dans 80 cm³ d'éthanol absolu et 20 cm3 d'une solution d'acide chlorhydrique 2 N, on a ajouté 1,2 g de palladium sur charbon à 5 % en poids contenant 50 % d'eau. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75 °C, pendant 3 heures sous vive agitation. Le contenu de l'hydrogénateur a été récupéré et filtré sur verre fritté. Le filtrat a été coulé dans une solution de 70 cm³ d'éthanol absolu et de 30 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N refroidie à 0°C. Un solide blanc a précipité. Ce précipité a été essoré sur verre fritté puis lavé par 100 cm³ d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 10 g de dichlorhydrate de 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole qui ont été purifiés par recristallisation dans un mélange de 30 cm³ d'eau et de 50 cm³ d'une solution éthanolique d'acide chlorhydrique 3,5 M. Le solide recristallisé a été essoré sur verre fritté. Javé par 100 cm³ d'éther isopropylique et séché sous vide à température ambiante. On a obtenu 8 g de dichlorhydrate de 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole, sous la forme d'un solide blanc, dont le point de fusion était compris entre 218 et 220 °C, l'analyse élémentaire calculée pour C₁₀H₁₂N₄, 2 HCl était :

_	_
7	n
_	v

10

15

	%	С	Н	N	CI
Calculé		45,99	5,40	21,45	27,15
Trouvé		46,27	5,60	21,32	27,10

EXEMPLE DE PREPARATION 4 : Synthèse du dichlorhydrate du 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole

25

Une suspension de 8,6 g (0,05 mole) de 1,3-diméthyl 5-hydrazino 4-nitro pyrazole et de 1,5 g de palladium sur charbon à 5 % en poids contenant 50 % d'eau dans

 $200~{\rm cm}^3$ d'éthanol a été placée dans un hydrogénateur. Après agitation sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75°C pendant 3 heures, le milieu réactionnel a été versé dans une solution de $60~{\rm cm}^3$ d'éthanol et de $20~{\rm cm}^3$ d'acide chlorhydrique 12 N refroidie à 0°C. La solution a été clarifiée par filtration sur verre fritté, puis évaporée à sec sous pression réduite. Le solide brun obtenu a été repris au reflux de $50~{\rm cm}^3$ d'éthanol chlorhydrique $5~{\rm N}$ et de $14~{\rm cm}^3$ d'eau, puis on a refroidi à température ambiante. Le précipité blanc obtenu a été essoré sur verre fritté, puis séché sous vide à température ambiante. On a obtenu 9,5 g de dichlorhydrate de 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole sous forme de cristaux blancs dont le point de fusion était compris entre $202~{\rm et}~204°{\rm C}$. L'analyse élémentaire calculée pour ${\rm C_5H_{11}N_5}$, $2~{\rm HCl}$ était

	%	С	Н	N	CI -
Calculé		28,05	6,12	32,71	33,12
Trouvé		28,52	6,20	32,96	32,88

EXEMPLE DE PREPARATION 5 : Synthèse du dichlorhydrate du 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole

a) Préparation du 5-amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole

20

25

15

A une solution de 16,4 g (0,2 mole) de 3-amino crotononitrile dans 100 cm³ de n-pentanol, on a ajouté 26,9 g (0,22 mole) de benzylhydrazine puis on a chauffé au reflux pendant 12 heures. Le n-pentanol a ensuite été distillé sous pression réduite, on a obtenue une huile épaisse qui a été purifiée par chromatographie sur gel de silice. On a obtenu un solide jaune pâle qui a cristallisé dans l'éther isopropylique et qui a été essoré sur verre fritté. Après séchage sous vide à 40°C, on a obtenu 17 g

du produit attendu sous forme d'un solide jaune pâle dont le point de fusion était compris entre 76 et 78°C.

b) Préparation du 5-amino 1-benzyl 3-méthyl 4-nitroso pyrazole

A une solution de 18,7 g (0,1 mole) de 5-amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm³ d'éthanol absolu, on a ajouté goutte à goutte 0,5 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N, puis 13,5 cm³ de nitrite d'isoamyle à 0°C. La solution a ensuite été ramenée et laissée à température ambiante pendant 4 heures. Un solide orange a cristallisé. Il a été essoré sur verre fritté et lavé par 100 cm³ d'éthanol puis par 100 cm³ d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 13 g du produit attendu sous la forme d'un solide orange dont le point de fusion était compris entre 178 et 180°C.

c) Préparation du dichlorhydrate du 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole

A une solution de 5 g (0,02 mole) de 5-amino 1-benzyl 3-méthyl 5-nitroso pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm³ de méthanol, on a ajouté 0,9 g de palladium sur charbon à 5 % en poids et contenant 50 % d'humidité.

La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression de 20 bars d'hydrogène, à température ambiante, pendant 3 heures, sous vive agitation. Le contenu de l'hydrogénateur a été prélevé et filtré sur verre fritté. Le filtrat a ensuite été coulé dans 100 cm³ d'une solution d'éthanol chlorhydrique 3,5 M. Cette solution a été concentrée sous vide. On a obtenu une huile épaisse, qui a cristallisé par ajout de 50 cm³ d'acétone. On a obtenu un solide qui a été essoré sur verre fritté.

Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 6 g de dichlorhydrate du 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole sous forme d'un solide blanc dont le point de fusion était compris entre 190 et 192°C. L'analyse élémentaire calculée pour C₁₁H₁₄N₄, 2 HCl était :

5

10

	%	С	Н	N	CI
Calculé		48,01	5,86	20,36	25,77
Trouvé		48,03	5,90	20,40	25,75

EXEMPLE DE PREPARATION 6 : Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole

a) Préparation du 5-amino 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole

10

A une solution de 12,5 g (0,1 mole) de 4,4-diméthyl 3-oxo pentanitrile dans 50 cm³ de n-propanol, on a ajouté, à température ambiante, 4,6 g (0,1 mole) de méthylhydrazine. La milieu réactionnel a été porté au reflux pendant 1 heure, puis refroidi à température ambiante. Le solide blanc obtenu a été essoré sur verre fritté puis lavé à l'éther isopropylique. Après séchage sous vide à 40°C, on a obtenu 10 g du produit attendu sous forme d'un solide beige dont le point de fusion était de 157°C.

b) Préparation du 5-acétamido 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole

20

25

15

A une solution de 10 g (0,065 mole) de 5-amino 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 25 cm³ d'acide acétique, on a ajouté, à température ambiante, 13,5 cm³ (0,13 mole) d'anhydride acétique. Après 1 heure d'agitation, le milieu réactionnel a été versé sur 100 cm³ de glace. On a extrait la solution par trois fois 100 cm³ de dichlorométhane, séché la phase organique sur sulfate de sodium, puis distillé celle-ci sous vide à l'évaporateur rotatif. Le solide obtenu a été repris par 100 cm³ d'éther isopropylique, essoré sur verre fritté, puis

séché sous vide à 40°C. On a obtenu 12 g du produit attendu sous forme d'un solide beige que l'on a recristallisé dans 30 cm³ d'acétate d'éthyle pour isoler 8,5 g du produit attendu sous forme de cristaux blancs dont le point de fusion était de 138°C.

c) Préparation du 5-amino 1-méthyl 4-nitro 3-ter-butyl pyrazole

A 30 cm³ d'acide sulfurique concentré, on a ajouté 8,5 g (0,044 mole) de 5-acétamido 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole à 5°C sous vive agitation, puis 2,5 cm³ (0,066 mole) d'acide nitrique fumant. Après 2 heures d'agitation, le mélange réactionnel a été versé sur 100 g de glace et agité pendant 30 minutes. Le solide obtenu a été essoré sur verre fritté, lavé par 20 cm³ d'eau, puis séché sous vide à 40°C. On a obtenu 8,5 g du produit attendu sous forme d'un solide jaune dont le point de fusion était de 124°C.

d) Préparation du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole

Une suspension de 8,5 g (0,035 mole) de 5-amino 1-méthyl 4-nitro 3-ter-butyl pyrazole et de 1,5 g de palladium sur charbon à 5% en poids et contenant 50 % d'eau dans 200 cm³ d'éthanol a été placée dans un hydrogénateur. Après agitation pendant 3 heures, sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75°C, le milieu réactionnel a été versé dans une solution, préalablement refroidie à 0°C, de 60 cm³ d'éthanol et de 20 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N. La solution a été clarifiée par filtration sur verre fritté, puis évaporée à sec sous pression réduite. Le solide brun obtenu a été repris au reflux de 35 cm³ d'éthanol chlorhydrique 5 N et de 11 cm³ d'eau, puis refroidi à température ambiante. Les cristaux blancs obtenus ont été essorés sur verre fritté puis séchés sous vide à température ambiante. On a obtenu 4,9 g du produit attendu sous forme de cristaux blancs dont le point de fusion était de 260°C. L'analyse élémentaire pour C₈H₁₆N₄, 2 HCl était :

	%	С	Н	N	CI
Calculé		39,84	7,52	23,23	29,40
Trouvé		39,73	7,63	23,16	29,20

15

20

25

EXEMPLE DE PREPARATION 7: Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 3-méthyl 1-ter-butyl pyrazole

a) Préparation du 5-amino 3-méthyl 1-ter-butyl pyrazole

5

20

25

A une solution de 16,4 g (0,2 mole) de 3-aminocrotononitrile dans 100 cm³ de n-pentanol, on a ajouté 19,4 g (0,22 mole) de ter-butylhydrazine. Cette solution a été chauffée au reflux pendant 20 heures. Le n-pentanol a ensuite été distillé sous pression réduite. On a obtenu un solide jaune pâle qui a été repris par 100 cm³ d'éther isopropylique à température ambiante et essoré sur verre fritté. Après séchage sous vide à 40°C, on a obtenu 18 g du produit attendu sous forme d'un solide jaune pâle dont le point de fusion était compris entre 172 et 175°C.

b) Préparation du 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-ter-butyl pyrazole

A une solution de 15,3 g (0,1 mole) de 5-amino 3-méthyl 1-ter-butyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm3 d'éthanol absolu, on a ajouté goutte à goutte 0,5 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N, puis 13,5 cm³ (0,1 mole) de nitrite d'isoamyle à 0°C. La solution a ensuite été ramenée et laissée à température ambiante pendant 4 heures.

L'éthanol a été évaporé sous pression de 175 m·bars, à 40°C. Un solide orange a cristallisé dans l'heptane à 0°C, puis a été essoré sur verre fritté. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 11 g du produit attendu, sous forme d'un solide orange dont le point de fusion était de 120°C.

c) Préparation du 4,5-diamino 3-méthyl 1-ter-butyl pyrazole

10

15

A une solution de 9 g (0,05 mole) de 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-ter-butyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 600 cm³ d'éthanol absolu, on a ajouté 2 g de palladium sur charbon à 5 % en poids et contenant 50 % d'eau. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression de 20 bars d'hydrogène, à température ambiante, pendant 4 heures, sous vive agitation. Le contenu de l'hydrogénateur a été prélevé et filtré sur verre fritté. Le filtrat a ensuite été coulé dans 100 cm³ d'une solution d'éthanol chlorhydrique 3,5 M. Cette solution a été concentrée sous vive jusqu'à début de cristallisation. Les cristaux ont ensuit été lavés avec une solution d'éthanol chlorhydrique 3,5 M, puis essoré sur verre fritté. On a obtenu un solide blanc qui a été recristallisé dans un mélange de 40 cm³ d'éthanol chlorhydrique 3,5 M et de 12 cm³ d'eau distillée. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 8 g du produit attendu sous forme de cristaux blancs dont le point de fusion était compris entre 252 et 255°C. L'analyse élémentaire pour C₈H₁₆N₄, 2 HCl était :

	%	С	Н.	N	CI
Calculé		39,84	7,52	23,23	29,40
Trouvé		39,70	7,49	23,37	29,44

20 <u>EXEMPLE DE PREPARATION 8</u>: Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-β-hydroxyéthyl 3-méthyl pyrazole

a) Préparation du 5-amino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole

A une solution de 16,4 g (0,2 mole) de 3-aminocrotononitrile dans 100 cm³ de n-pentanol, on a ajouté 16,7 g (0,22 mole) de β-hydroxyéthylhydrazine, puis on a chauffé au reflux pendant 12 heures. Le n-pentanol a ensuite été distillé sous pression réduite. On a obtenu une huile épaisse qui cristallise par ajout de 150 cm³ d'éther isopropylique. On a obtenu un solide beige qui a été essoré sur verre fritté. Après séchage sous vide à 40°C, on a obtenu 18 g du produit attendu sous forme d'un solide beige dont le point de fusion était compris entre 66 et 68°C.

10

15

b) Préparation du 5-amino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl 4-nitroso pyrazole

A une solution de 14,1 g (0,1 mole) de 5-amino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm³ d'éthanol absolu, on a ajouté goutte à goutte 0,5 cm³ d'acide chlorhydrique 12 N, puis 13,5 cm³ de nitrite d'isoamyle à 0°C. La solution a ensuite été ramenée et laissée à température ambiante pendant 4 heures. Un solide rouge a cristallisé et a été essoré sur verre fritté puis lavé par 100 cm³ d'éthanol puis par 100 cm³ d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 10,5 g du produit attendu sous la forme de cristaux rouges dont le point de fusion était compris entre 170 et 175°C.

c) Préparation du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole

25

20

A une solution de 8,5 g (0,05 mole) du produit obtenu à l'étape précédente, dans 800 cm³ de méthanol, on a ajouté 2 g de palladium sur charbon à 5 % en poids et contenant 50 % d'humidité. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression de 20 bars d'hydrogène, à 30°C, pendant 4 heures sous vive agitation.

30

Le contenu de l'hydrogénateur a ensuite été prélevé et filtré sur verre fritté dans 100 cm³ d'une solution d'éthanol chlorhydrique 6 M. Cette solution a été concentrée sous vide. On a obtenu une huile épaisse qui a cristallisé par ajout de 50 cm³ d'éther

isopropylique. On a obtenu un solide blanc qui a été recristallisé dans un mélange de 45 cm³ d'éthanol chlorhydrique 6 M et 3,5 cm³ d'eau distillée.

Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 7,5 g du produit attendu, sous forme de cristaux blanc dont le point de fusion était compris entre 190 et 193°C. L'analyse élémentaire calculée pour C₆H₁₂N₄O, 2 HCI était :

	%	. С	Н	N	0	CI
Calculé		31,46	6,16	24,45	6,98	30,95
Trouvé		31,44	6,21	24,10	7,07	30,98

EXEMPLES D'APPLICATION

10

EXEMPLES 9 A 17 DE TEINTURE EN MILIEU ALCALIN

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	6	10	11	12	13	14	15	16	17	
4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, dichlorhydrate	0,597	0,597	0,597	0,597						8
4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, dichlorhydrate					0,642	0,642				۷
4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole, dichlorhydrate							0,783			Ø
4,5-diamino 3-méthyl 1-tert-butyl pyrazole, dichlorhydrate								0,724		ш
4,5-diamino 1-méthyl 3-tert-butyl pyrazole, dichlorhydrate									0,724	တ
3-amino phénol	0,327				0,501					ပ
5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol										0
2,4-diamino 1-β-hydroxyéthyloxy benzène, dichlorhydrate						0,723				כ
2,6-dihydroxy 4-méthyl pyridine, dichlorhydrate, monohydrate		0,539						-		Δ.
2-méthyl 5-amino phénol								0,369		ر
6-hydroxy indoline, chlorhydrate			0,515					-		ш
4-hydroxy indole							0,399			⊃
4-hydroxy N-méthyl indole				0,442						പ്പ വ
Support de teinture commun	0	Đ	Đ	Ð	£	:	①	(1)	(C	
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g	100 g							

(*) support de teinture commun:

25

30

	- Alcool oléique polyglycérolé à 2 moles de glycérol	4,0	g
	- Alcool oléique polyglycérolé à 4 moles de glycérol, à 78 % de		
5	matières actives (M.A.)	5,69	g M.A.
	- Acide oléique	3,0	g
	- Amine oléique à 2 moles d'oxyde d'éthylène vendue sous la		•
	dénomination commerciale ETHOMEEN 012 par la société AKZO	7,0	g
	- Laurylamino succinamate de diéthylaminopropyle, sel de sodium,		
10	à 55 % de M .A.	3,0	g M.A.
	- Alcool oléique	5,0	g
	- Diéthanolamide d'acide oléique	12,0	g
	- Propylèneglycol	3,5	g
	- Alcool éthylique	7,0	9
15	- Dipropylèneglycol	0,5	g
	- Monométhyléther de propylèneglycol	9,0	g
	- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse, à 35 % de M.A.	0,455	g M.A.
	- Acétate d'ammonium	0,8	g
	- Antioxydant, séquestrant	q.s.	
20	- Parfum, conservateur	q.s.	
	- Ammoniaque à 20 % de NH₃	10	g

Au moment de l'emploi, on a mélangé chaque composition tinctoriale 9 à 17 avec une quantité égale en poids d'une composition oxydante constituée par une solution d'eau oxygénée à 20 volumes (6 % en poids).

Chaque composition résultante a été appliquée pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DU MELANGE	NUANCE SUR CHEVEUX NATURELS
9	9,8	Irisé
10	9,9	Doré cuivré
11	9,9	Blond légèrement irisé
12	9,9	Violet
13	10,0	lrisé
14	9,8	Bleu violacé
15	9,8	Violine
16	9,7	Irisé
17	9,9	Bleu

EXEMPLES 18 ET 19 DE TEINTURE EN MILIEU ACIDE

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	18	19	
4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, dichlorhydrate	0,597		B A S
4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, dichlorhydrate		0,642	E S
2,4-diamino 1-β-hydroxyéthyloxy benzène, dichlorhydrate	0,723		C 0 U
2-méthyl 5-amino phénol		0,369	P L
Support de teinture commun	(**)	(**)	
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g	

(**) Support de teinture commun :

25

	- Alcool oléique polyglycérolé à 2 moles de glycérol	4,0	g
5	- Alcool oléique polyglycérolé à 4 moles de glycérol, à 78 % de		
	matières actives (M.A.)	5,69	g M.A.
	- Acide oléique	3,0	9
	- Amine oléique à 2 moles d'oxyde d'éthylène vendue sous la		
	dénomination commerciale ETHOMEEN 012 par la société AKZO	7,0	9
10	- Laurylamino succinamate de diéthylaminopropyle, sel de sodium,		
	à 55 % de M.A.	3,0	g M.A.
	- Alcool oléique	5,0	g
•	- Diéthanolamide d'acide oléique	12,0	g
	- Propylèneglycol	3,5	g
15	- Alcool éthylique	7,0	9
	- Dipropylèneglycol	0,5	g
	- Monométhyléther de propylèneglycol	9,0	g
	- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse, à 35 % de M.A.	0,455	g M.A.
	- Acétate d'ammonium	0,8	g
20	- Antioxydant, séquestrant	q.s.	
	- Parfum, conservateur	q.s.	
	- Monoéthanolamine q.s.p.	pH 9,8	

Au moment de l'emploi, on a mélangé chaque composition tinctoriale avec une quantité égale en poids d'une composition oxydante constituée par une solution d'eau oxygénée à 20 volumes (6 % en poids), et dont le pH avait été ajusté entre 1 et 1,5 par 2,5 g d'acide orthophosphorique pour 100 g d'eau oxygénée.

Chaque composition résultante a été appliquée pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DU MELANGE	NUANCE SUR CHEVEUX NATURELS
18	6,9	Bleu violacé
19	6,8	Irisé

EXEMPLE 20 DE TEINTURE A L'AIR

3

On a préparé la composition tinctoriale, conforme à l'invention, suivante :

	- Dichlorhydrate de 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole	0,398	g
	- Dichlorhydrate de 2,4-diamino 1-β-hydroxyéthyloxy benzène	0,482	g
10	- Alcool éthylique	10	g
	- Monoéthanolamine	2	g
	- Eau déminéralisée q.s.p.	100	g

Cette composition a été appliquée pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs. Après rinçage et séchage, les mèches ont été teintes dans une nuance cendrée violacée.

REVENDICATIONS

1. Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un 4,5-diamino pyrazole 3-substitué de formule (I) suivante à titre de base d'oxydation et/ou au moins un de ses sels d'addition avec un acide :

$$R_{6}$$
(3)
(4)
 $NR_{4}R_{5}$
(1)
 $NR_{1}R_{1}$

10 dans laquelle:

- R₁, R₂, R₃, R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un radical alkyle en C₁-C₆ linéaire ou ramifié; un radical hydroxyalkyle en C₂-C₄; un radical aminoalkyle en C₂-C₄; un radical phényle; un radical phényle substitué par un atome d'halogène ou un radical alkyle en C₁-C₄, alcoxy en C₁-C₄, nitro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C₁-C₄; un radical benzyle; un radical benzyle substitué par un atome d'halogène ou par un radical alkyle en C₁-C₄, alcoxy en C₁-C₄, méthylènedioxy ou amino; ou un radical

20

25

15

5

dans lequel m et n sont des nombres entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3 inclusivement, X représente un atome d'oxygène ou bien le groupement NH, Y représente un atome d'hydrogène ou bien un radical méthyle, et Z représente un radical méthyle, un groupement OR ou NRR' dans lesquels R et R', qui peuvent être identiques ou différent, désignent un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou un radical éthyle,

étant entendu que lorsque R_2 représente un atome d'hydrogène, alors R_3 peut également représenter un radical amino ou alkylamino en C_1 - C_4 ,

- R₆ représente un radical alkyle en C₁-C₆, linéaire ou ramifié ; un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄ ; un radical aminoalkyle en C₁-C₄ ; un radical phényle ; un radical phényle substitué par un atome d'halogène ou par un radical alkyle en C₁-C₄, alcoxy en C₁-C₄, nitro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C₁-C₄ ; un radical benzyle ; un radical benzyle substitué par un atome d'halogène ou par un radical alkyle en C₁-C₄, alcoxy en C₁-C₄, nitro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C₁-C₄ ; un hétérocycle choisi parmi le thiophène, le furane et la pyridine, ou encore un radical -(CH₂)_p-O-(CH₂)_q-OR", dans lequel p et q sont des nombres entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3 inclusivement et R" représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle,

étant entendu que dans la formule (I) ci-dessus :

- au moins un des radicaux R₂, R₃, R₄ et R₅ représente un atome d'hydrogène,
- lorsque que R₂, respectivement R₄, représente un radical phényle substitué ou non, ou un radical benzyle ou un radical

5

10

15

20

25

alors R₃, respectivement R₅, ne peut représenter aucun de ces trois radicaux,

- lorsque R₄ et R₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R₁ peut former, avec R₂ et R₃, un hétérocycle hexahydropyrimidinique ou tétrahydroimidazolique éventuellement substitué par un radical alkyle en C₁-C₄ ou 1,2,4-tétrazolique,
- lorsque R₂, R₃, R₄ et R₅ représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁-C₆, alors R₁ ou R₆ peut également représenter un reste hétérocyclique 2, 3 ou 4-pyridyle, 2 ou 3-thiényle, 2 ou 3-furyle éventuellement substitué par un radical méthyle ou bien encore un radical cyclohexyle.
- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) sont choisis parmi :
- 30 le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,

- le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(3'-méthylphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-(4'-méthoxyphényl) 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-ter-butyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-phényl pyrazole.
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-éthyl pyrazole.
- 20 le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-isopropyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole.
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthylaminométhyl pyrazole,
 - le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl pyrazole,

- le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
- le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
- 5 le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-isopropyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-ter-butyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-phényl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(2-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(3-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(4-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 4-amino 1-ter-butyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole.
 - le 4,5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-phényl pyrazole.
 - le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(2'-chlorophényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(4'-chlorophényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(3'-trifluorométhylphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 1,3-diphényl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole,
 - le 4-amino 1,3-diméthyl 5-phénylamino pyrazole,
 - le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-phénylamino pyrazole,
 - le 4-amino 1,3-diméthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 4-amino 3-méthyl 1-isopropyl 5-méthylamino pyrazole,
 - le 4-amino 3-isobutoxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
 - le 4-amino 3-méthoxyéthoxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole,

- le 4-amino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 4-amino 1,3-diphényl 5-phénylamino pyrazole,
- le 4-amino 3-méthyl 5-méthylamino 1-phényl pyrazole,
- le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole,
- le 5-amino 3-méthyl 4-méthylamino 1-phényl pyrazole,
 - le 5-amino 1-méthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-(4'-chlorophényl) pyrazole,
 - le 5-amino 3-éthyl 1-méthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole,
 - le 5-amino 1-méthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-phényl pyrazole,
 - le 5-amino 3-éthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole,
- le 5-amino 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-phényl pyrazole,
 - le 5-amino 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
 - le 5-amino 3-(4'-chlorophényl) 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole,
 - le 5-amino 3-(4'-méthoxyphényl) 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole,
 - le 4-amino 5-méthylamino 3-phényl pyrazole,
- le 4-amino 5-éthylamino 3-phényl pyrazole,
 - le 4-amino 5-éthylamino 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
 - le 4-amino 3-phényl 5-propylamino pyrazole,
 - le 4-amino 5-butylamino 3-phényl pyrazole,
 - le 4-amino 3-phényl 5-phénylamino pyrazole,
- 20 le 4-amino 5-benzylamino 3-phényl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(4'-chlorophényl)amino 3-phényl pyrazole,
 - le 4-amino 3-(4'-chlorophényl) 5-phénylamino pyrazole,
 - le 4-amino 3-(4'-méthoxyphényl) 5-phénylamino pyrazole,
 - le 1-(4'-chlorobenzyl) 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
 - et leurs sels d'addition avec un acide.
 - 3. Composition selon la revendication 2, caractérisée par le fait que les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) sont choisis parmi :
 - le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole,

- le 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole,

- le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole,
- le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole,
- le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole,
- 5 le 4,5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - et leurs sels d'addition avec un acide.
- 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le ou les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 5. Composition selon la revendication 4, caractérisée par le fait que le ou les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) représentent de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique choisi parmi les alcanols inférieurs en C₁-C₄, le glycérol, les glycols et éthers de glycols, les alcools aromatiques, les produits analogues et leurs mélanges.

10

 Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et 12.

- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins une base d'oxydation additionnelle choisie parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et des bases hétérocycliques différentes des 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I).
- 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée par le fait que la ou les bases d'oxydation additionnelles représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct.

10

5

11. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs sont choisis parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques, et leurs sels d'addition avec un acide.

- 12. Composition selon la revendication 10 ou 11, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs représentent de 0,0001 à 10 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates.
- 14. Procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux caractérisé par le fait que l'on applique sur ces fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 13, pendant un temps suffisant pour développer la coloration désirée, soit à l'air, soit à l'aide d'un agent oxydant.

dans laquelle R'₁, R'₂, R'₃, R'₄, R'₅ et R'₆ ont les mêmes significations que celles indiquées précédemment pour les radicaux R₁, R₂, R₃, R₄, R₅ et R₆ dans la formule (I), avec les réserves suivantes :

5

10

15

20

25

- (i) lorsque R'₁ représente un radical méthyle, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R'₆ est différent d'un radical hydroxyméthyle, isobutyloxyméthyle, méthoxyéthyloxyméthyle, cyclohexyle, thiophène, pyridine, phényle ou phényle substitué par un radical méthyle ou par un radical trifluorométhyle ou par un atome de chlore;
- (ii) lorsque R'₁ représente un radical phényle non substitué, et que R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₆ est différent d'un radical phényle non substitué;
 - (iii) lorsque R'₁ représente un radical phényle non substitué, et que R'₆ représente un radical méthyle et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₃ est différent d'un atome d'hydrogène, d'un radical méthyle ou phényle non substitué;
 - (iv) lorsque R'₁ représente un radical phényle non substitué, et que R'₆ représente un radical méthyle et que R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₂ représente un radical méthyle ou éthyle, alors R'₃ est différent d'un radical phényle non substitué;
 - (v) lorsque R'₁ représente un radical phényle non substitué, et que R'₆ représente un radical méthyle et que R'₂, R'₃ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₄ est différent d'un radical méthyle;

(vi) lorsque R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, et que R'₆ représente un radical méthyle, alors R'₁ est différent d'un radical phényle substitué par un atome de chlore, par un radical trifluoroéthyle, nitro ou pyridyle;

5

10

15

20

- (vii) lorsque R'₁ représente un atome d'hydrogène, et que R'₆ représente un radical phényle ou un radical phényle substitué par un atome de chlore, par un radical méthyle ou méthoxy et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₃ est différent d'un atome d'hydrogène, d'un radical alkyle en C₁-C₄ ou phényle non substitué;
- (viii) lorsque R'₁, R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle;
- (ix) lorsque R'₁ représente un radical β-hydroxyéthyle, et que R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué;
- (x) lorsque R'₄ représente un radical méthyle, et que R'₅ représente un radical phényle non substitué et que R'₂ et R'₃ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R'₆ est différent d'un radical phényle non substitué ou d'un radical phényle substitué par un radical méthyle, éthyle, méthoxy ou par un atome de chlore;
 - (xi) lorsque R'₁ représente un radical ter-butyle, et que R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle;
- (xii) lorsque R'₁ représente un radical pyridyle, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R'₅ est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué;

(xiii) lorsque R'₁ représente un radical méthyle, éthyle ou 4-aminophényle, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un radical phényle non substitué alors R'₆ est différent d'un radical méthyle;

(xiv) lorsque R'₁ représente un radical isopropyle, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors au moins un des radicaux R'₃ et R'₆ est différent d'un radical méthyle;

10

15

- (xv) lorsque R'₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical phényle non substitué, et que R'₂, R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'₃ représente un radical benzyle ou un radical phényle substitué par un radical méthyle ou par un atome de chlore, alors R'₆ est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué.
- 22. Composés selon la revendication 21, caractérisés par le fait qu'ils sont choisis parmi :
- le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthylphényl) pyrazole.
 - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(3'-méthylphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-(4'-méthoxyphényl) 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-phényl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,

- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 1-benzyl 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-éthyl pyrazole,
 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-isopropyl pyrazole,
- le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthylaminométhyl pyrazole,
 - le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
 - le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-isopropyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-ter-butyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-phényl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(2'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,

- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(3'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(4'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 4-amino 1-ter-butyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 1-(4'-chlorobenzyl) 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole, et leurs sels d'addition avec un acide.

20

25

30

- 23. Composés selon la revendication 22, caractérisés par le fait qu'ils sont choisis parmi :
 - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole
 - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
 - et leurs sels d'addition avec un acide.
 - 24. Procédé de préparation d'un composé de formule (l') selon l'une quelconque des revendications 21 à 23, dans lequel R'6 représente un radical méthyle et R'1 est différent d'un atome d'hydrogène, caractérisé par le fait qu'il consiste à faire réagir, dans une première étape, un 3-aminocrotononitrile avec une hydrazine monosubstituée, à une température supérieure à 90°C dans un solvant alcoolique puis, dans une deuxième étape, à nitroser le 5-aminopyrazole en position 4, par réaction avec un nitrite minéral ou organique pour donner un 5-amino 4-nitrosopyrazole, qui conduit, dans une troisième étape, par hydrogénation catalytique aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l') dans lesquels R'6 représente un radical méthyle et R'1 est différent d'un atome d'hydrogène.

25. Procédé de préparation d'un composé de formule (l') selon l'une quelconque des revendications 21 à 23, dans lequel R'₆ est différent d'un radical méthyle et R'₁ est différent d'un atome d'hydrogène, caractérisé par le fait qu'il consiste à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoacétonitrile avec une hydrazine monosubstituée, à une température comprise entre 20 et 150°C, dans un solvant alcoolique, pour obtenir un 5-aminopyrazole qui est ensuite nitrosé en position 4, dans une deuxième étape, pour donner un 4-nitro 5-amino pyrazole qui est ensuite lui-même hydrogéné, dans une troisième étape, pour conduire aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l') dans lesquels R'₆ est différent d'un radical méthyle et R'₁ est différent d'un atome d'hydrogène.

- 26. Procédé de préparation d'un composé de formule (l') selon l'une quelconque des revendications 21 à 23, dans lequel R'₆ représente un radical à fort encombrement stérique, caractérisé par le fait qu'il consiste à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoacétonitrile avec une hydrazine monosubstituée pour obtenir un 5-aminopyrazole qui est ensuite acétylé en position 5, dans une deuxième étape, pour conduire à un 5-acétylamino pyrazole qui est lui-même ensuite nitré en position 4 et désacétylé en position 5, dans une troisième étape, pour donner un 5-amino 4-nitro pyrazole qui est ensuite hydrogéné, dans une quatrième étape, pour conduire aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l') dans lesquels R'₆ représente un radical à fort encombrement stérique.
- 27. Procédé de préparation d'un composé de formule (l') selon l'une quelconque des revendications 21 à 23, dans lequel un des radicaux R'₂ ou R'₃ est différent d'un atome d'hydrogène, caractérisé par le fait qu'il consiste à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoester avec une hydrazine, pour obtenir un 5-hydroxypyrazole en équilibre avec sa forme tautomère pyrazol-5-one, qui est ensuite nitré en position 4, dans une deuxième étape, puis chloré en position 5, dans une troisième étape, pour obtenir un 5-chloro 4-nitro pyrazole, qui conduit ensuite, dans une quatrième étape, en présence d'une amine primaire H₂N-R'₃ à un 5-amino 4-nitro pyrazole, puis dans une cinquième étape, par hydrogénation catalytique, aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l') dans lesquels un des radicaux R'₂ ou R'₃ est différent d'un atome d'hydrogène.

REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

FA 513310 FR 9505422

N° d'enregistrement national

2733749

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

			1	!
DOC	UMENTS CONSIDERES COM	ME PERTINENTS	- concerner	
Catégorie	Citation du document avec indication, e des parties pertinentes	n cas de besoin,	de la demande examinée	
A,D	EP-A-0 375 977 (WELLA AKTI * le document en entier *	ENGESELLSCHAFT)	1,21	
A	WO-A-94 08970 (WELLA AKTIE * le document en entier *	NGESELLSCHAFT)	1,21	
A	WO-A-94 08971 (WELLA AKTIE * le document en entier *	NGESELLSCHAFT)	1,21	·
A	WO-A-94 08969 (WELLA AKTIE * le document en entier *	NGESELLSCHAFT)	1,21	
A	EP-A-O 216 334 (HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT) * le document en entier *		1,20	
A D	GB-A-2 180 215 (L'ORÉAL) * le document en entier * & FR-A-2 586 913		20	
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6)
				A61K
		·		C07D B65D
				·
			<u> </u>	
	Date	d'achivement de la recherche 24 Janvier 1996	Kvi	riakakou, G
Y : pa au A : pe	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES rticulièrement pertinent à lui seul rticulièrement pertinent en combination avec un tre document de la même catégorie rtinent à l'encontre d'au moins une revendication arrière-plan technologique général	T: théorie ou princ E: document de bro à la date de dép de dépôt ou qu' D: cité dans la den L: cité pour d'autre	ou principe à la base de l'invention nt de brevet bénéficiant d'une date antérieure te de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date it ou qu'à une date postérieure. ns la demande	
O : di	vulgation non-écrite cument intercalaire			

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Пожить

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.